This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

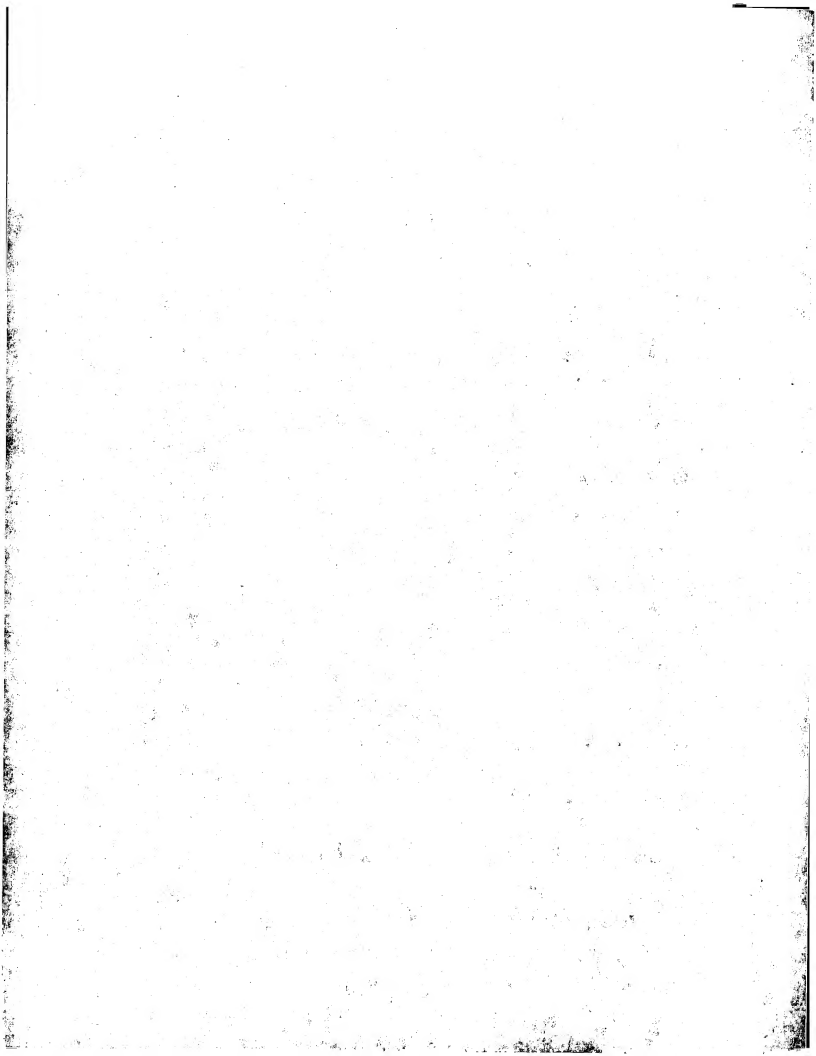
Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.



```
07352856
WPI Acc No: 1987-349862/198750
Related WPI Acc No: 1994-150422; 1995-013478
XRAM Acc No: C87-149411
XRPX Acc No: N87-262290
  Resist compsn. for circuit board and IC prodn. etc. - comprises polymer
  soluble in water or base acid labile cpd. as dissolution inhibitor and
  aryl onium salt
Patent Assignee: MICROSI INC (MICR-N); GENERAL ELECTRIC CO (GENE )
Inventor: CRIVELLO J V; LEE J L; OBRIEN M J; O'BRIEN M J
Number of Countries: 008 Number of Patents: 009
Patent Family:
Patent No
                                Applicat No
               Kind
                       Date
                                                        Date
                                                                  Week
                     19871216
EP 249139
                Α
                                EP 87108037
                                                 Α
                                                      19870603
                                                                 198750
JP 63027829
                                JP 87145454
                Α
                     19880205
                                                 Α
                                                      19870612
                                                                 198811
EP 249139
                B1
                     19940727
                                EP 87108037
                                                 Α
                                                      19870603
                                                                 199429
DE 3750275
                                DE 3750275
                G
                     19940901
                                                      19870603
                                                                 199434
                                EP 87108037
                                                 Α
                                                      19870603
CA 1332119
                C
                     19940927
                                CA 561112
                                                      19880310
                                                                 199439
IE 64507
                В
                     19950823
                                IE 871053
                                                 Α
                                                      19870423
                                                                 199542
KR 9507226
                R1
                     19950704
                                KR 875909
                                                      19870611
                                                                 199715
JP 2714378
                B2
                    19980216
                                JP 87145454
                                                 Α
                                                      19870612
                                                                 199812
                    19980311
EP 249139
                B2
                               EP 87108037
                                                      19870603
                                                                199814
Priority Applications (No Type Date): US 86873914 A 19860613; CA 561112 A
  19880310
Patent Details:
Patent No Kind Lan Pg
                           Main IPC
                                        Filing Notes
EP 249139
               A E 20
   Designated States (Regional): FR GB NL
               B1 E 12 G03F-007/004
EP 249139
   Designated States (Regional): DE FR GB NL 3750275 G G03F-007/004 Based on patent EP 249139
DE 3750275
               B2 10 G03F-007/039 Previous Publ. patent JP 63027829
B2 E 11 G03F-007/004
JP 2714378
EP 249139
   Designated States (Regional): DE FR GB NL
CA 1332119
                         G03F-007/004
               C
IE 64507
               В
                         G03F-007/004
                         G03F-007/004
KR 9507226
               B1
Designated States (Regional): DE; FR; GB; NL
Abstract (Basic): EP 249139 A
       A resist compsn. comprises 100 wt. pts. organic solvent and 5-85 pts. solids. The solids comprise 100 wt. pts. of an organic polymer
```

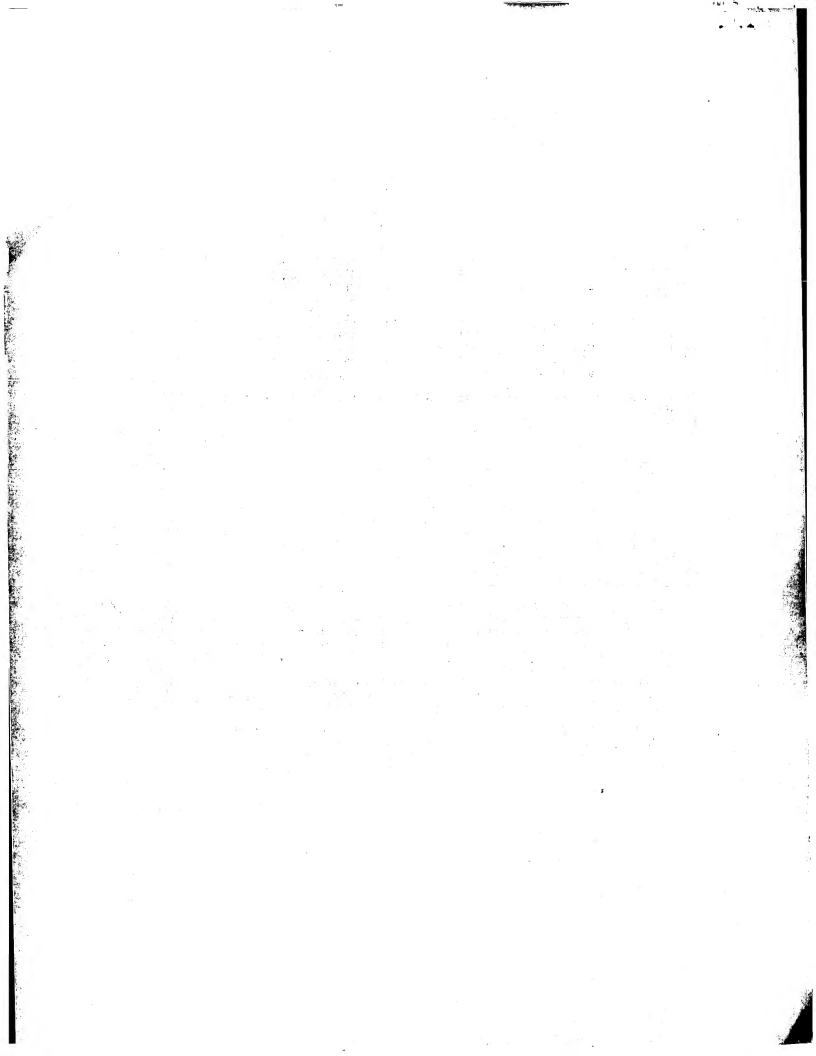
<u>,</u>

of M. wt. 200-20000 which is soluble in water or ags. base, 5-100 pts. wt. of a cpd. (1) substd. by an acid labile gp. and an alyl onium salt. (I) is insoluble in water or ags. base and has a boiling point of at least 100 deg.C and acts as a dissolution inhibitor.

The polymer is a novolak resin. (1) is a t-butyl ester, eg. an aryl t-butyl carbonate. The onium salt is a sulphonium or iodonium

USE/ADVANTAGE - The compsn. is sensitive to electron beam, X-ray and U.V. radiation of 600-200 nm and is applied to silicon wafers or copper clad laminates in the production of circuit rs boards, integrated circuits and multilayers resist structures.

Dwg. 0/0



⑩日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63-27829

®Int.Cl.⁴		識別記号	庁内整理番号	(❸公開	昭和63年(19	88)2月5日
G 03 C 1	/00	303 -	7267-2H				
G 03 F 9	/00 /72 /00	353	8205-2H B-7124-2H	安本語 少	李詩七	大田の巻 3	(合。百)
	, 00		0 1124 211	一个	Wall W	SESSIONEX 3	(王9月)

❷発明の名称 レジスト組成物およびその使用

②特 顋 昭62-145454

類 昭62(1987)6月12日 ❷出

優先権主張

砂発 明 者 ジエームズ・ピンセン アメリカ合衆国、ニユーヨーク州、クリフトン・パーク、

ト・クリベロ カールトン・ロード、756番

70発 明 者 マイケル・ジョセフ・ アメリカ合衆国、ニユーヨーク州、アルバニイ、ジョリア オブライエン

ン・ナンバー3、ジョンストン・ロード、40番

砂発 明 者 ジユリア・ラム・リー アメリカ合衆国、ニユーヨーク州、スケネクタディ、リバ

ー・ロード、2456番

ゼネラル・エレクトリ の出額 人 アメリカ合衆国、12305、ニューョーク州、スケネクタデ

ツク・カンパニイ イ、リバーロード、1番 60代 理 人 弁理士 生沼 徳二

1. 発明の名称

レジスト組成物およびその使用

- 2. 特許請求の範囲
 - (1) (A) 有機熔媒100 重量部、ならびに、 (B) (1) 平均分子量が200~20. ... 000であり水または水性塩基に可溶性 の有機ポリマー100重量部、
 - (1) 水または水性塩基に不溶性 で沸点が少なくとも100℃の、(1) 用の角解禁止剤である、酸に不安定な基 で製換された単純な化合物5~100度 量部、および
 - (ii) 有効量のアリールオニウム

からなる固形分5~85重量部 からなるレジスト組成物。

(2)有機ポリマーがノポラック設脂であるこ とを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載のス ピンまたは溶液注型可能な組成物。

- (3)酸に対して不安定な基で置換された溶解 禁止剤が単純な化合物の第三級プチルエステルで あることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記 載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (4) アリールオニウム塩がスルホニウム塩で あることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記 駄のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (5) アリールオニウム塩がヨードニウム塩で あることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記 敵のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (6) 光増配剤を含有することを特徴とする特 許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは溶液注 型可能な組成物。
- (7) 疳解禁止剤がアリールヒープチルエーテ ルであることを特徴とする特許請求の範囲第1項 に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (8) 溶解禁止剤がアリールセーブチルカーボ オートであることを特徴とする特許額求の範囲第 1項に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
 - (9)オニウム塩がヘキサフルオロアンチモン

酸トリフェニルスルホニウムであることを特徴と する特許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは 溶液注型可能な組成物。

(10)オニウム塩がヘキサフルオロリン酸ジフェニルー 4 ーチオフェノキシフェニルスルホニウムであることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。

(11) オニウム塩がヘキサフルオロリン酸 4 ーメトキシフェニルフェニルヨードニウムである ことを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載の スピンまたは溶液注型可能な組成物。

(12) オニウム塩がトリフルオロメタンスルホン酸 4 - メトキシフェニルフェニルロードニウムであることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。

(13) パターン化されたレジスト基板複合体の製造方法であって、

(|) 基板をレジスト組成物で処理してレジスト - 基板複合体を作成し、

(Ⅱ) レジストー 芸板 複合体を約35℃~180

での範囲の温度にベーキングし、

(前) 適用されたレジストをパターン化された様 式で照射し、

(N) 風射されたレジストを約35℃~185℃の範囲の温度に加熱し、

(v) 取射されたレジストを現像してパクーン化 されたレジスト基板複合体を生成せしめる ことからなっており、

レジスト組成物が下記の成分からなる方法:

(A) 有機溶媒100重量部、ならびに、

(B) (a) 平均分子量が200~20.000 であり水または水性塩基に可溶性の有機ポリマー 100質量部、

(b) 水または水性塩基に不溶性で沸点が少なくとも100℃の、(a) 用の溶解禁止剤である、酸に不安定な基で屋換された単純な化合物5~100重量部、および

(c) 有効量のアリールオニウム塩からなる固形分5~85類量部。

(14)特許請求の範囲第13項に記載の方法

によって製造された、基板とレジスト組成物から なる複合体。

(15)基板がシリコンウェハであることを特徴とする特許請求の範囲第14項に記載の扱合体。

(16)基板が絹ークラッド稜層体であること を特徴とする特許請求の範囲第14項に記載の復 合体。

3. 発明の詳細な説明

発明の背景

本発明以前には、トンプソン(Thompson)らによって1983年アメリカ化学会(American Chemic al Society)、ACS第219シンポジウム(ACS Symposium Series 219)、第111頁、「マイクロリングラフィー人門(Introduction to Microl Ithography)」に示されているように、溶解禁止に基づくノボラックをベースとするポジ型レジストは一般に、役割な水性塩基による現像に対してノボラック樹脂を不溶性にするための溶解禁止剤として医染1、2~ジアゾナフトキノンは風射の際していた。これらジアゾナフトキノンは風射の際

に転位を受け、レジストの電光した部分は稀薄水 性塩基に対して可格性になる。これらのホトレジ ストは広く使われているが通常はジアゾナフトキ ノンに特有の吸収に基づく365 nmより長い近 紫外(UV)に限られている。

イトー(Ito) らの米国特許第4,491,62 8号に数示されているように、光開始剤としてジアリールロードニウム塩類またはトリアリールスルホニウム塩類を用いるとその結果として迫びV 領域(200~300nm)で使用することができるポジおよびネガ型で作動するレジスト組成物が行られる。これらの光開始剤は不安定な懸型(ペンダント)基が経返して存在するピニル系ポ

(ベンダント) 基が縁返して存在するピニル系ポリマーと共に使われる。これらのピニル系ポリマーは酸分解を受けてこれら前駆体とは溶解性が非常に異なる生成物を生成する。

イトー(Ito) らのレジスト組成物を用いると有 効な結果が達成されうるが、これらのピニル系ポ リマーおよびそれらの酸に不安定な置換されたモ ノマー性前駆体は市販されていない。さらに、ア

特開昭63-27829 (3)

リールオニウム塩を使用している結果正常な操作 条件下で露光した路過剰に架偽が生ずるため、用 られたホトレジストの性能が扱われることがある。 時には、ホトレジスト組成物中に安定剤を混入す ることによって、改良された結果が得られること がある。

本発明の基礎となった本免明者らの発見は、市 阪のポリマーをベースの似形として用いて、電子 ピーム、X線および600~200nmの範囲の リンに対して感受性のホトレジスト組成物が製造 できるということである。このホトレジスト組 できるということである。このホトレジスト に定義する化学的に対って、 を有するを解析上別およびアリールオニウム塩と で変換することができることができる。 ないが、窓上にでの状態に変換することがでいいが発 は完全には対けていないででいいが発 ないが、窓上に対していないが発 はたアリールオニウム塩から ななないが、窓上にないである。 ないが、窓上にないが発 はいが、窓上にないが発 はないが、窓上にないが発 はないが、窓上にないが発 はないが、窓上にないが発 はないが、窓上にないが発 なな、これにより、 を定な基の設分解によって達成され、これにより、

. . .

水性塩基に可溶性の有機ポリマー (以後単に「ポ リマー」という) のいくつかとしては、たとえば、 フェノールノポラック樹脂、クレゾールノポラッ ク樹脂、クロロフェノールノボラック樹脂、メラ . ミンーホルムアルデヒド樹脂、水溶性デンプン、 セルロースポリマー(たとえば、カルポキシメチ ルヒドロキシエチルセルロース、プロポキシル化 セルロース)、ポリアクリルアミド、ポリー2-ヒドロキシエチルメタクリレート、ポリメチルピ ニルエーテル、ポリエチレンオキシド、4-ヒド ロキシフェニルマレイミドと、スチレン、スチル ペン、ピニルエーテル類および4~ヒドロキシス チレンの中から選択されたものとのコポリマー、 ならびにポリー4ーピニルフェノール、ポリー4 ーヒドロキシーαーメチルスチレン、ポリアクリ ルアクリル酸およびポリメタクリル酸のようなポ リマーがある。

本発明を実施する際に、水または水性塩基可溶性レジストを製造するのに使用することができる 敏不安定性基で認識した単純な化合物、すなわち **節出されたホトレジスト領域が可溶化される。**

免明の旋述

本発明によって、水または水性塩基(塩基性水 溶液)に可溶なレジストを得るのに有用なレジス ト和成物が提供される。この組成物は、低量で、 次の割合の成分からなる。

- (A) 有機熔煤100部、ならびに、
- (B) 母益で、
 - (1) 平均分子量 (MW) が200~20. 000であり、水または水性塩基に可溶 性の有機ポリマー100部、
 - (2)水または水性塩基に不溶性でありかつ諸点が少なくとも100℃であり、(1)用の溶解禁止剤である、酸に対して不安定な基で置換された単純な化合物5~100部、および
- (3) 有効量のアリールオニウム塩 からなる固形分5~85部。

本売明の実施に数し上記の所望のレジスト組成 物を調製するのに利用することができる水または

解解禁止剤(以後単に「禁止剤」という)の中に は、たとえばつぎに挙げるものがある。

$$C_{6}H_{5}$$
 (CH₈) $_{2}$ CO $_{2}$ C- \bigcirc -CO $_{2}$ - C (CH₈) $_{2}$ C $_{6}$ H $_{5}$

特開昭63-27829(5)

本発明の禁止剤は分子量が約1000未満のも のが好ましい。それらは酸に対して不安定な懸型 基をもっており、その懸垂基はカルポン酸のしe r t ープチルエステルおよびフェノール類の t e 1 t - ブチルカーポネートが好ましい。さらにこ れらの酸に不安定な基はトリチル、ペンジル、ペ ンズヒドリルおよび上記の禁止剤中に例示した作 鉢基であってもよい。たとえば、トリアリールス ルホニウム塩、ジアリールクロロニウム塩、ジア リールプロモニウム塩、トリアリールセレノニウ ム塩、チオピリリウム塩、キサンチリウム塩、イ ミダソリウム塩、ジアルキルフェナシルスルホニ ウム塩、ジアルキルヒドロキシフェニルスルホニ ウム塩、フェロセニウム塩、ジアソニウム塩、ト リアリールスルホオキソニウム塩、ジアリールョ ードオキソニウム塩、フェナシルトリアリールホ スポニウム塩、フェナシルトリアルキルアンモニ ウム塩、フェナシルピリジニウム塩がある。その 他の例はチンペ(H.-J. Tiape) およびパウマン(H . Baumann)によって決着(Adhesion), <u>9</u>, 9 (1

984) に、またクリベロ(Crivello)によって米 国特許節4,058,440号、節4,058, 401号、第4,059,055号および節4, 151,175号(これらは本発明と同じ超受人 に譲渡されており、引用によって本明細書中に含 まれるものとする)に挙げられている。

次に別のオニウム塩のいくつかの例を挙げる。

[C H Fe C H S] PF

レングリコール、プロピレングリコール、酢酸ア ミルおよび酢酸プチルがある。

さらに本発明は、 装板上にパクーン化されたレ ジストを製造する方法を提供する。この方法は、

- (1) 基板を本発明のレジスト組成物で処型、すなわちスピン塗布、噴霧、溶液注型、または浸漬 塗布してレジストー基板複合体を作成し、
- (2) このレジストー基板複合体を約35℃~1 80℃の範囲の温度にベーキングし、
- (3) 適用(弦布)されたレジストをパターン化 された様式で照射し、
- (4) 照射されたレジストを約35℃~1.85℃ の範囲の温度に加熱し、
- (5) 照射されたレジストを現象してパターン化 されたレジスト基板複合体を生成せしめる ことからなる。

レジストー基板複合体を製造するために本発明 の方法を実施する際に処理することができる基板 の中には網ークラッド (被覆) 数層体、シリコン (ケイ素) ウェハ、二酸化ケイ素ウェハ、アルミ 本免明の組成物は、有機溶媒、ポリマー、禁止 剤、および肌射によって分解しうる開始剤をブレ ンドすることによって製造することができる。

このレジスト組成物を製造する際、各種の成分の添加順序は特に重要ではない。ポリマー100部につき禁止剤を約5~約100部、開始剤を約0.5~約25部用いると有効な結果が得られることが判別している。好ましい場合として、ポリマー100部に対して開始剤を5~70部、かつポリマー100部に対して開始剤を1~20部使用することができる。

ここで有機溶媒という用語には、本発明を実施する際にレジスト組成物の製造に使用することができる有機溶媒またはそのような有機溶媒の混合物が含まれ、たとえば1.2ージメトキシエタン、ジ(2ーメトキシエチル)エーテル、酢酸1ーメトキシー2ープロピル、クロロベンゼン、1.1.2.2ーテトラクロロエタン、酢酸1ーメトキシー2ーエチル、ジオキサン、メチルインプチルケトン、シクロへキサノン、ローブタノール、エチ

ニウムおよびヒ化ガリウムがある。

本免明の方法を実施する際に用いることができる現像剤の例としては塩基水溶液、たとえばNaOH、KOHおよび水酸化テトラブチルアンモニウムの水溶液がある。典型的な現像液は、米国メイン州(Haina)、ニュートン社(Novton)製のシップレー(Shiploy)、米国ロードアイランド州(Rhodalsland)、イースト・プロビデンス社(East Providence) 製のフント(Hunt)、および米国コネティカット州(Connecticut)、ワリングフォード社(Wallingford) 製のKTIである。

さらに、上記のオニウム塩すなわち開始剤は、 所定の被長の光の吸収をよくするため、またはオ ニウム塩を吸収のないスペクトル領域に増感する ため、各種の光増感剤と組合せて使用することが できるということが見出されている。上記の開始 がまたはそれらの混合物と組合せて用いることが できる典型的な増感剤としては、たとえばベンソ フェノン、2-クロロチオキサントン、アントラセン、

特別昭63-27829(ア)

ピレン、ペリレン、フェノチアジン、ベンジル、アクリジンオレンジ、ペンソフラピン、セトフラピン一丁、アントラキノン、9,10-ジフェニルアントラセン、9-フルオレノン、ペンソフェノン、およびコロネンがある。

また、上記の増感剤を本発明の実施の際に用いられる開始剤と組合せて使用して電子ピームおよびX線照射下ならびに可視光またはUVの照射下でのホトレジストの応答を修正することもできる。

本発明のレジスト組成物の考えられる応用例のいくつかとしては、たとえば回路板、集積回路、たとえばポリメチルメタクリレートと組合せた多層レジスト構造体などがある。本発明のレジスト組成物中には、波勘四節剤、炎面活性剤、反射防止染料および湿潤剤を用いることもできる。

当衆者がより容易に本発明を実施できるように 以下に実施例を例示して説明する。しかし本免明 はこれらの実施例に限定されることはない。即と あるのはすべて近点部である。

メタークレゾールノボラック	1	:	1	
ポリピニルフェノール	5	:	1	(浸漬)
tープチルフェノール				

現像剂/水

ノポラック 5:1 (没漬)

これらのレジストを現象したところ、 $2\sim3$. $5~\mu$ mの像が解像できた。

実施例 2

フェノール樹脂

以下のようにして禁止剤の t ープチルナフタレン-2-カルポキシレートを製造した。

2ーナフトエ酸 5 1. 6 g (0. 3 モル) とチオニルクロライド 1 2 0 叫の混合物を 1 時間 起流した。過剰のチオニルクロライドを除去した。得られた固体をチトラヒドロフラン 1 5 0 m L に溶かし、カリウム t ープトキシド 4 0 g (0. 3 5 モル)を増立しながら加えた。この添加が完了した後尺応混合物を 4 時間 遠流し、冷却し、次いで水中に注いだ。得られた固体を連過して災め、水

実施例1

市販の各種フェノール樹脂 (分子量約1, 00 0) 1. 5 g 、 ジー t - プチルテレフタレート O. 5 g、 グフェニルー 4 ーチオフェノキシフェニル スルホニウムヘキサフルオロホスフェート 0. 1 8、および1-メトキシー2-プロピルアセテー ト5mしを使用してホトレジスト組成物を製造し た。これら各種のホトレジスト組成物を、予めへ キサメチルジシラザンで処理しておいたシリコン ウェハの上にスピンコートした。処理したウェハ を90℃で1/2時間ペーキングした。次にこれ らのウェハをエ光して像を形成する照射は、サス (Suss)MA56 接触/近接プリンターを313n mの近接モードで作動させ、路出時間は10~4 0秒、強度は4.5mW/deとして行なった。 鵞 光後ウェハを強制空気オープン中で 6 0 秒間 1 1 0~130℃に加熱し、次に水とKT1351現 桑剤の混合物を用いて現像した。 使用した市威の 「フェノール樹脂」と、現像波混合物および現像 法を次に示す。

で洗い、は圧下で乾燥した。この生成物をnーへ キサンで再結晶すると融点が 8 8 ~ 9 0 ℃の結晶 性の固体が得られた。この製法による生成物は t ープチルナフタレンー 2 ーカルボキシレートであ り、これは 6 8 %の収率で得られた。

実権例1の手順に従い、メタークレゾールノボ ラック樹脂1.5g、tープチルナフタレンー2ーカルボキシレート0.5g、ジフェニルー4ーチオフェノキシフェニルスルホニウムヘキサフルオロホスフェート0.1g、および1ーメトキシー2ープロピルアセテート6mlを使用してホトレジスト和成物を製造した。実施例1の手順に従って作成した被覆シリコンウェハを、照射時間を15~40秒として像が形成するようにUV光で 話光すると、解像皮が3.5μmと良好な、優れたポジ型の像が得られた。

実施例 3

市販のメタークレゾールノボラック以脂をジー tープチルテレフタレートまたはtープチルナフ

特開昭63-27829(8)

1 1

1.00

タレン-2-カルボキシレートと共に用いて別のホトレジスト組成物を刻逸した。ジーtープチルチレフタレート溶解禁止剤を用いてホトレジストを製造する版には、メタークレゾールノボラック 樹脂 1.5 g、禁止剤 0.5 g、4ーメトキシフェニルフェニルヨードニウムトリフルオロメチルスルホネート 0.1 g、および光増協剤として 9-フルオレノン 0.03 gを使用した。

t ープチルナフタレン-2 ーカルボキシレートを用いたホトレジストを、メタークレゾールノボラック樹脂 1.5 g、 統止剤 0.5 g、 4 - メトキシフェニルフェニルヨードニウムトリフルオロメチルスルホネート 0.1 g、 光増感剤としてのペリレン 0.01g、 および 1 - メトキシー 2 ープロピルアセテート 6 m L と組合せた。

上記のホトレジスト組成物を実施例1の手順に 従ってシリコンウェハ上にスピンコートした。ジ ー t ープチルテレフタレート禁止剤と9 - フルオ レノン光増感剤を含有するホトレジスト組成物は 3 1 3 n m で 5 秒間照射し、t ープチルナフタレ

関気下でカリウム・一ブトキシド3.9g(0.035モル)を加えた。この配合物を5分間投作し、ジー・ローブチルジカーボネート8.3g(0.035モル)を加えた。混合物を2時間投作した。次にこの設合物を水水中に往ぎ、エチルアセテートで三回抽出した。一緒にした有機層を水で三回、次に飽和食塩水で洗浄した後無水硫酸ナトリウム上で乾燥した。次いで混合物をロータリーエバボレーターで濃縮した。結晶性の間体が得られ、これを石油エーテルで再結晶した後減圧下で乾燥した。融点が74~75℃の1ーブチルナフチルカーボネートが収率55%で得られた。

実施例1の手順に従い、市販のメタークレゾールノボラック切断1.2 g、 t ープチルー2ーナフチルカーボネート0.8 g、 ジフェニルー4ーチオフェノキシフェニルスルホニウムヘキサフルオロホスフェート0.1 gおよび1ーメトキシー2ープロピルアセテート6 m l を用いてホトレジスト和成物を図違した。ウェハにスピンコートし、実施例1に記載したようにして20~40秒節光

ン-2-カルボキシレートとベリレン増級剤を含有するホトレジスト組成物は365nm(6.3mw/cd) および405~436nm(8.1mw/cd) で5秒間照射した。使用した然止剤、光増減剤および被長の組合せを次の表に示す。

禁止 初 光増感剤 UV 2 (ng)
ジー t ー ブチル 8-フルオレノン 818.
テレフタレート
t-ブチルナフタレ ペリレン 405-436
ン-2-カルボキシ 385

上記の条件下KT1350現像被中でレジスト を加工処理した。1μmの像が解像できた。

实施例 4

禁止剤のtープチルー2ーナフチルカーポネートを次の手順によって製造した。

2-ナフトール5g (0.35モル)をテトラヒドロフラン90mlに溶かした溶液に、窒素容

し、125 でで30 ~ 60 秒間ベーキングした。 ホトレジストをKT 1351 と水の1:2.5 混合物中で1 分間現象すると、くっきりした 2μ mのライン/スペースが得られた。

火施例 5

実施例1の手順に従い、m-クレゾールノポラック樹脂1.2 s、4-t-ブトキシーpーピフェニル0.8 s、ジフェニルー4ーチオフェノキシー1-フェニルスルホニウムへキサフルオロホスフェート0.1 sおよび1-メトキシー2ープロピルアセテート6 m L を用いてホトレジスト組成物を製造した。被覆したウェハを313 n mのUVに20~40秒間 S光し、125℃で30~60秒間ベーキングし、KTI351と水の1:1 混合物に投資して、くっきりと解像された3μmのライン/スペースを得た。

灾施例 6

市販のメタークレゾールノポラック樹脂 1. 5

特開昭63-27829(日)

g、tープチルー1 Hーインデン-3 ーカルボキシレート500 mc、ジフェニルー4 ーチオフェノキシフェニルスルホニウムヘキサフルオロホスフェート100 mg および1 ーメトキシー2 ープロ 成物 ではった。このホトレジストを実施例1に記載したようにしてスピンコートし照射した。313 nmで15~20秒間照射し、125℃で30~60秒間ベーキングし、KTI351現像剤と水の1:1 締放中で1分間現像して、くっきりした2.5 μmのライン/スペースを得た。

灾旋例?

3...

市阪のメタークレゾールノボラック、 t ープチルアダマンタンー1ーカルボキシレート、各種の関始剤、および1ーメトキシー2ープロピルアセテートを用いてホトレジスト組成物を製造した。これらのホトレジスト組成物のうちのあるものは、メタークレゾールノボラック1. 5g、tープチャルアダマンタンー1ーカルボキシレート500 mg、

R 】 2 6 0 6 〕 1. 5 s、ジー・ロブチルアジベート 5 0 0 mg、 4 ーメトキシフェニルフェニルコニールコニート 1 0 0 mg、 4 ーメトキシーフェニルフェート 1 0 0 mg、 5 m L で H の で 1 ーメトキシー 2 ープロピルアセチート 6 m L で H の で 2 m し で 2 m で 2 m で 2 m で 2 m で 2 m で 2 m で 2 m で 2 m で 2 m で 3 0 で 6 g 砂間ポストベーキング 2 m で 5 1 2 0 で 3 0 ~ 6 g 砂間ポストベーキング し、次いで K T 1 3 5 1 と水の 1 : 1 起 の ウィング こ か 1 に な 2 m の ラインスペースで 3 i で 3 m の ラインスペースで 5 m で 5 m の

实施例 9

実施例8のm-クレゾールノボラック問題3で をメチルエチルケトン10mLに溶解した。切られた溶液に、1-ブチル-2-ナフタレンカルボ ジフェニルー 4 - チオフェノキシフェニルスルホ ニウムヘキサフルオロホスフェート100ag、お よび1-メトキシー2-プロピルアセチート6m しを共にプレンドして作成じた。別のホトレジス トの舞合では、メタークレゾールノポラック協能 を1.5g、然止剤を500g、4~メトキシフ ュニル・ヨードニウムヘキサフルオロホスフェー トを110m および 1 ーメトキシー 2 ープロピル アセテートを6mL使用した。これら各種のホト レジスト組成物をすでに記載したようにしてシリ コンウェハに盤布し、5. 22mW/ciの弦皮で、 313nmで10~15秒間、254nmで2~ 3 秒間武光して像を形成した。このレジストを実 旅例1の手頭に従って加工した。 スルホニウム含 有ホトレジストでは3μm、ヨードニウム含有ホ トレジストでは2. 5μmの解像度が得られた。

実施例8

mークレゾールノボラック樹脂 [シェネクタディー・ケミカルズ(Schenectady Chemicals) 製H

キシレートを1 s、ペリレンを0.02 s、および4-メトキシフェニルフェニルョードニウムトリフルオロメタンスルホネートを0.2 s加えた。この混合物を鋼ークラッドエボキシーガラス回外を倒した強症し、乾燥して溶剤を除去した。乾燥した回路板をマイラー(Mylar) W間製の写文はたのでで、20 4 がを、800 Wで安定させたGE H-3 T 7 中圧水銀灯を用いて8インチの危難から30 秒間照射した。像形成の後回路板を100で3分間ペーキングし、KT I 351 と水の1:1 収合物中で現像した。次いで塩化にエッチの水溶液を用いてこのパターンを回路板にエッチングしてマスクのくっきりしたポジ型なを得た。

上記の結果は本発明の実施の際に使用することができる非常に多くの変形のうちのほんの数例に関するだけであるが、本発明はこれらの実施例の前に記載したずっと広範囲のポリマー、禁止削および開始剤を使用することができるものである。

特許出頭人ゼキラル・エレクトリック・カンパニイ 代理人 (7630) 生 沼 徳 二 THIS PAGE BLANK (USPTO)